

Doxylin 50 % WSP 500 mg/g Poeder voor drank

Toegelaten

- Doxycycline hyclate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Doxylin 50 % WSP 500 mg/g Poeder voor drank

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip
Kalveren
Varken

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor drank

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Kip

- Meat and offal. 5 day

Not permitted for use in laying birds producing eggs for human consumption.

-

Kalveren

- Meat and offal. 7 day

Not permitted for use in cattle producing milk for human consumption.

-

Varken

- Meat and offal. 8 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Beschikbaar in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dopharma Research B.V.

Handelsvergunningsdatum:

22/03/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dopharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

22/03/2013

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0171/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Denemarken Estland Finland Griekenland
Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen

Portugal Roemenië Slowakije Zweden

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Package Leaflet and Labelling

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

Downloaden